

Best Available Copy

File 351:Derwent WPI 1963-2005/UD,UM &UP=200521

(c) 2005 Thomson Derwent

*File 351: For more current information, include File 331 in your search.

Enter HELP NEWS 331 for details.

Set Items Description

? S PN=EP 371467
S1 1 PN=EP 371467
? T 1/3,AB/1

1/3,AB/1
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008299346

WPI Acc No: 1990-186347/199025

XRAM Acc No: C90-080787

New 2-acylamino-alkylboronic acid derivs. - useful as aspartyl- and viral-protease inhibitors, for treating hypertension and cardiac insufficiency, and for HIV infections

Patent Assignee: HOECHST AG (FARH)

Inventor: KLEEMANN H W; KONIG W; RUPPERT D; URBACH H; WINKLER I; KLEEMAN H; SCHOLKENS B

Number of Countries: 022 Number of Patents: 011

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week
DE 3840452	A	19900607	DE 3840452	A	19881201	199025 B
EP 371467	A	19900606				199025
AU 8945665	A	19900607				199029
NO 8904790	A	19900625				199031
PT 92442	A	19900629				199031
CA 2004303	A	19900601				199033
DK 8906054	A	19900602				199034
FI 8905718	A	19900602				199036
JP 2193997	A	19900731	JP 89309435	A	19891130	199036
ZA 8909152	A	19900926	ZA 899152	A	19891130	199043
PH 26584	A	19920819	PH 39613	A	19891129	199634

Priority Applications (No Type Date): EP 89121966 A 19891128

Patent Details:

Patent No	Kind	Lan	Pg	Main IPC	Filing Notes
-----------	------	-----	----	----------	--------------

DE 3840452	A		14		
------------	---	--	----	--	--

EP 371467	A				
-----------	---	--	--	--	--

Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

PH 26584	A			C07F-005/02	
----------	---	--	--	-------------	--

Abstract (Basic): DE 3840452 A

2-Acylamino-alkyl-boronic acid derivs. of formula (I) and their salts are new: R1R9N-CHR8-CO-, R1R10CH-CHR8-CO-, or gp. (A3); R1 = R'1 or R'1W-; R3 and R4 R'1, n = (a) H, (b) opt. mono-or di-unsatd. 1-12C alkyl opt. substd. by 1-3 of OH, 1-7C alkoxy, CONH2 etc., (c) 3-18C cycloalkyl or (3-18C) cycloalkyl(1-6C)alkyl, opt. ring-substd. by 1-6C alkyl; (d) 6-14C aryl, or (e) (6-14C) aryl(1-6C)alkyl, both opt. ring-substd. by 1-2 of F, Cl, Br, I, OH, 1-7C alkoxy, 1-7C alkyl, etc. (f) (partially) hydrogenated monocyclic or bicyclic heteroaryl contg. at least 1C atom, 1-4N atoms and/or 1-2 atoms and/or 1-2 O atoms, opt.

with 1-3 substituents as defined in (d); W = CO, OCO, SO₂, SO, NHSO₂, NHCO, CH(OH) or N(OH); R₂, R₉ and R₁₀ = H or 1-8C alkyl; R₄ = 3-12C alkyl, or (CH₂)_x Q x = 0-2; Q = dithiolanyl, dithianyl, or mono-, bi- or tricyclic 3-18C cycloalkyl opt. substd. by 1-6C alkyl; R₅ = H, N₃, 1-4C azidoalkyl, 1-12C alkyl (opt. substd. by OH and/or N₃), (3-12C) cycloalkyl ((sulphonyl) (1-6C)alkyl), (1-6C)alkylsulphonyl(1-6C)alkyl, Ar (1-6C)alkyl; Ar = 6-14C aryl or a gp. as defined in (f), which may also be unhydrogenated.; pairs of gps. R₁-R₁₀ may form ring system R₆ and R₇ = H or 1-6C alkyl; R₁₁ and R₁₂ = H, OH 6-14C aryl opt. substd. as in (e), or opt. unhydrogenated; m and n = 0-4.

USE - (I) are aspartyl-protease inhibitors, esp. (i) renin inhibitors useful for treating hypertension and cardiac insufficiency, and (ii) viral protease inhibitors, esp. useful for treating HIV infections.

Dwg.0/0

(12)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

**0 371 467
A2**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 89121856.9

(81) Int. Cl. A **C07F 5/02, C07K 5/00,
A61K 37/02, A61K 31/69**

(22) Anmeldetag: 28.11.89

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten:
ES + GR.

(23) Priorität: 01.12.88 DE 3840452

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
08.08.90 Patentblatt 90/23

(64) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

(71) Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

(72) Erfinder: **Kleemann, Heinz-Werner, Dr.**
Jahnstrasse 6

D-6092 Kelsterbach(DE)

Erfinder: **Urbach, Hansjörg, Dr.**

Lé Lavandoustrasse 41

D-6242 Kronberg/Taunus(DE)

Erfinder: **Ruppert, Dieter, Dr.**

Schreyerstrasse 30

D-6242 Kronberg/Taunus(DE)

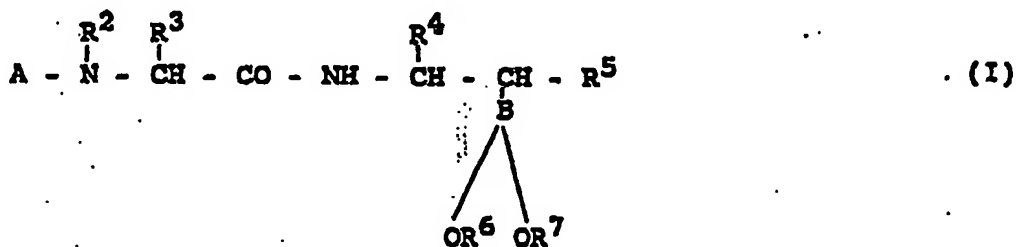
Erfinder: **Schölkens, Barnward, Dr.**

Hölderlinstrasse 62

D-6233 Kelkheim/Taunus(DE)

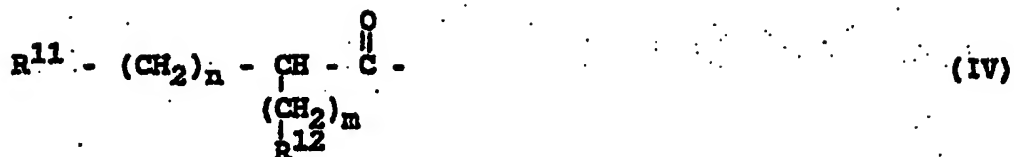
(64) **Beta-Amino-Boronsäure-Derivate.**

(67) Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I



In welcher
A einen Rest der Formeln II, III oder IV bedeutet

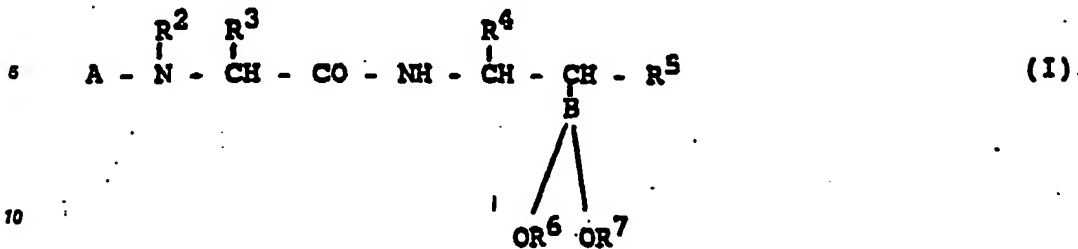
EP 0 371 467 A2



und R¹ bis R¹² wie in der Beschreibung angegeben definiert sind,
sowie Verfahren zu ihrer Herstellung, diese enthaltende Mittel und deren Verwendung.

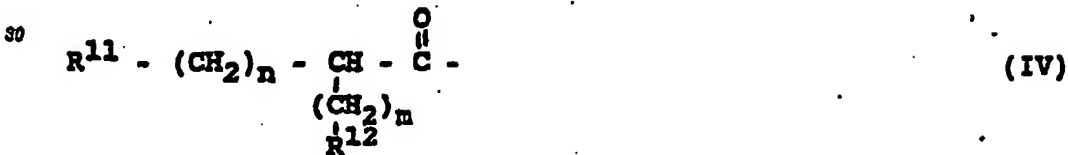
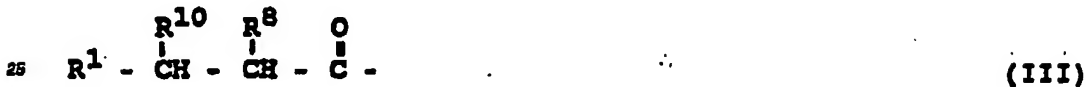
β -Amino-Boronsäure-Derivate

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I



In welcher

A einen Rest der Formeln II, III oder IV bedeutet



worin

R¹ a) Wasserstoff, (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Carbamoyl, (C₁-C₈)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, F, Cl, Br, I, Amino, Amidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei oder drei (C₁-C₈)-Alkylreste substituiert sein kann, Guanidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei, drei oder vier (C₁-C₈)-Alkylreste substituiert sein kann, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonylamino, (C₇-C₁₅)-Aralkoxycarbonylamino und 9-Fluorenylmethoxycarbonylamino substituiert ist;

mono-, bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl substituiert ist und Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist;

(C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl, worin der Arylteil gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-alkyl substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen

und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder steht, und der gegebenenfalls wie (C₆-C₁₄)-Aryl unter a₁) definiert, mono-, di- oder trisubstituiert ist, bedeutet oder a₂) einen Rest der Formel V bedeutet

R¹ - W, (V)

5 worin R¹ wie R¹ unter a₁) definiert ist und W für

-CO-, -O-CO-, -SO₂-, SO-, -NH-SO₂-, -NH-CO-, -CH(OH)- oder -N(OH)- steht;

R² Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet;

R³ und R⁴ unabhängig voneinander wie R¹ und a₁) definiert sind oder

10 zusammen mit R² bzw. mit R³ und den diese tragenden Atomen Ringsysteme mit 5-12 Ringgliedern bilden wie oben definiert;

R⁴ (C₂-C₁₂)-Alkyl, mono-, bi- oder tricyclisches (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkylethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl substituiert ist; Dithiolanyl; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanylmethyl; Dithiolanylethyl; Dithianyl; Dithianylmethyl oder Dithianylethyl bedeutet;

15 R⁵ Wasserstoff; Azido; Azido-(C₁-C₆)-alkyl; (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Azido oder Hydroxy und Azido substituiert sein kann; (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl; (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₂-C₁₂)-Cycloalkylsulfonyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₁-C₆)-Alkylsulfonyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₆-C₁₄)-Aryl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl, wobei Aryl auch für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen Heteroaromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2

20 O-Atomen als Ringglieder stehen kann, der auch teilweise oder vollständig hydriert sein kann, ebenfalls ist es möglich, daß Aryl und Heteroaryl wie unter a₁) definiert substituiert sein kann,

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten; oder

zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes, mono-, di-, tri- oder tetra-(C₁-C₆)-alkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18

25 Ringgliedern, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem/den Kohlenstoffatom(en) noch ein -O- Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Glied enthalten kann, bilden;

R⁸ für Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl steht, oder zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet;

R¹⁰ Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl ist, oder zusammen mit R¹ oder R⁸ und den diese tragenden Atomen

30 ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann;

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy oder (C₆-C₁₄)-Aryl bedeuten, wobei Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy,

35 (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₆)-alkyl substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9-

oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit

40 mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder stehen, der gegebenenfalls wie oben (C₆-C₁₄)-Aryl mono- oder disubstituiert ist,

n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 sein können,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- bis zwelfach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino,

45 Mono- oder Di-(C₁-C₇)-alkylamino substituiert ist, bedeutet,

R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino,

(Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

50 Unter einem Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen Heteroaromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder werden Reste von Heteroaromaten verstanden, wie sie beispielsweise in Kartitzky,

Lagowski, Chemie der Heterocyclen, Berlin, Heidelberg 1968 definiert sind. Der Heteroaromaten-Rest kann durch einen, zwei oder drei, vorzugsweise einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe

55 F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxycarbonyl, Amino oder Trifluormethyl substituiert sein. Monocyclische Heteroaromaten sind z.B. Thiophen, Furan, Pyrrol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrazin, Pyrrolidin, Pyridazin, 1,2,4-Triazol, Thiazol, Tetrazol, Isothiazol, Oxazol und Isoxazol.

Bicyclische Heteroaromaten sind z.B. Benzothiophen, Benzofuran, Indol, Isoindol, Indazol, Benzimidazol,

Chinolin, Isochinolin, Phthalazin, Chinoxalin, Chinazolin und Cinnolin. Entsprechendes gilt für von Heteroaryl abgeleitete Reste, wie z.B. ganz oder teilweise hydriertes Heteroaryl, u.a. auch z.B. Benzodioxolan, Heteroaryloxy, Heteroarythio und Heteroaryl-alkyl.

Alkyl kann geradkettig oder verzweigt sein. Entsprechendes gilt für davon abgeleitete Reste, wie z.B. Alkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkanoyl und Aralkyl.

(C₆-C₁₄)-Aryl ist beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Biphenyl oder Fluorenyl; bevorzugt sind Phenyl und Naphthyl. Entsprechendes gilt für davon abgeleitete Reste, wie z.B. Aryloxy, Aryl, Aralkyl und Aralkyloxy. Unter Aralkyl versteht man einen mit (C₁-C₆)-Alkyl verknüpften unsubstituierten oder substituierten (C₆-C₁₄)-Aryl-Rest, wie z.B. Benzyl, 1- und 2-Naphthylmethyl, Halobenzyl und Alkoxybenzyl, wobei Aralkyl jedoch

nicht auf die genannten Reste beschränkt wäre.

Unter Salzen von Verbindungen der Formel I sind insbesondere pharmazeutisch verwendbare oder nichttoxische Salze zu verstehen.

Solche Salze werden beispielsweise von Verbindungen der Formel I, welche saure Gruppen, z.B. Carboxy, enthalten, mit Alkali- oder Erdalkalimetallen gebildet, wie Na, K, Mg und Ca, sowie mit physiologisch verträglichen organischen Aminen, wie z.B. Triethylamin und Tri-(2-hydroxy-ethyl)amin.

Verbindungen der Formel I, welche basische Gruppen, z.B. eine Aminogruppe oder eine Guanidino-Gruppe, enthalten, bilden Salze mit anorganischen Säuren, wie z.B. Salzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure und mit organischen Carbon- oder Sulfonsäuren, wie z.B. Essigsäure, Citronensäure, Benzoesäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Weinsäure und p-Toluolsulfonsäure.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen die Reste wie folgt definiert sind:

A ist wie auf der Seite 1 definiert,

R¹ bedeutet vorzugsweise Wasserstoff oder steht für (C₁-C₁₀)-Alkyl; Cyclopentyl; Cyclohexyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclohexyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; gegebenenfalls substituiertes Phenyl-(C₁-C₈)-alkyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkyl; H₂N-(C₁-C₁₀)-Alkyl; HO-(C₁-C₁₀)-Alkyl; (C₁-C₈)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₈)-Alkoxy-carbonyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Hydroxy-alkylsulfonyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl, wie 2-Hydroxypropionyl, 3-Hydroxypropionyl, 3-Hydroxybutyryl oder 2-Hydroxy-3-methyl-butyl; (C₁-C₈)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)-Alkanoyl, wie n-Decanoyl, Formyl, Acetyl, Propionyl, Pivaloyl, Isovaleryl oder Isobutyryl; gegebenenfalls geschütztes Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl, wie (3-Amino,3,3 -dimethyl)propionyl, 4-Aminobutyryl, 5-Aminopentanoyl, 6-Aminohexanoyl, 4-N-tert.-Butoxycarbonylamino-butyryl, 5-N-tert.-Butoxycarbonylamino-pentanoyl oder 6-N-tert.-Butoxycarbonylamino-hexanoyl;

Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl, wie Dimethylaminoacetyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₃-C₉)-Cycloalkyl-carbonyl, wie Cyclopropyl-carbonyl, Cyclobutyl-carbonyl, Cyclopentyl-carbonyl oder Cyclohexyl-carbonyl;

(C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl, wie Phenylacetyl, Phenylpropanoyl oder Phenylbutanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl;

4-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl substituiertes Benzoyl, wie 4-Chlorbenzoyl, 4-Methylbenzoyl, 2-Methoxycarbonylbenzoyl oder 4-Methoxybenzoyl; Pyrrol-2-carbonyl, Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl;

(C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl, wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Isobutoxycarbonyl oder tert.-Butoxycarbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl, wie 2-(Trimethylsilyl) ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl oder 1,1-Dimethyl-2,2,2-trichlorethoxycarbonyl;

(C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkoxy-carbonyl, wie Benzylalkoxy-carbonyl, 1- oder 2-Naphthylmethoxy-carbonyl oder 9-Fluorenylmethoxy-carbonyl; oder R¹ bildet bevorzugt gemeinsam mit R¹⁰ ein mono- oder bicyclisches,

gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxydiert sein kann.

R² ist bevorzugt Wasserstoff, Methyl oder Ethyl oder bildet zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen bevorzugt Pyrrolidin oder Piperidin, die jeweils noch mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annelliert sein können,

R³ und R⁴ sind unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff; (C₁-C₁₀)-Alkyl, daß gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Cl, Br, Amino, Amidino, Guanidino, Carbamoyl, (C₁-C₈)-Alkoxy-carbonylamino, (C₆-C₁₃)-Aralkoxy-carbonylamino und 9-Fluorenylmethoxy-carbonylamino substituiert ist; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₈)-alkyl, mono- oder bicyclisches (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-Alkyl, das gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist; oder stehen bevorzugt für (C₁-C₈)-Alkyl, substituiert mit dem Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 8- oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls

teilweise oder vollständig hydrierten Heteroatomen, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder, der gegebenenfalls wie auf Seite 2 für den Arylteil beschrieben mono- oder disubstituiert ist, oder bilden zusammen mit R² bzw. R³ Ringsysteme, wie vorstehend unter R² beschrieben;

- 6 R⁴ ist bevorzugt (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₃-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl; Dithiaryl und Dithiarylmethyl;

R⁵ steht bevorzugt für Wasserstoff, Azido, Azido-(C₁-C₆)-alkyl, (C₁-C₁₂)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl, (2-Pyridyl)-(C₁-C₆)-alkyl, (3-Pyridyl)-(C₁-C₆)-alkyl, (4-Pyridyl)-(C₁-C₆)-alkyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, (Imidazol-2-yl)-(C₁-C₆)-alkyl, (Imidazol-1-yl)-(C₁-C₆)-alkyl, (Imidazol-4-yl)-(C₁-C₆)-alkyl, [1-(C₁-C₆)-Alkylimidazol-2-yl]-(C₁-C₆)-alkyl, (Imidazol-2-yl)-(C₁-C₆)-alkyl, [1-(C₁-C₆)-Alkylimidazol-2-yl]-(C₁-C₆)-alkyl;

R⁶ und R⁷ sind unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff oder bilden zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes mono-, di-, tri- oder tetraalkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem (den) Kohlenstoffatom(en) noch ein -O-Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Glied enthalten kann;

R⁸ ist bevorzugt Wasserstoff, Methyl oder Ethyl oder bildet zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin, die jeweils zusätzlich mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl anneliert sein können;

R¹⁰ ist bevorzugt Wasserstoff oder Methyl, oder bildet gemeinsam mit R¹ oder R² und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann,

25 R¹¹ und R¹² sind unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2- oder 3-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 1-, 2- oder 4-Imidazolyl, 1- oder 2-Naphthyl; 2- oder 3-Benzo[b]thienyl, n und m können unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 bedeuten,

R¹³ ist bevorzugt Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl,

R¹⁴ und R¹⁵ bedeuten unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonyl)ethyl) amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino.

R¹ bedeutet besonders bevorzugt (C₁-C₆)-Alkylsulfonyl;

(C₁-C₆)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₆)-Hydroxyalkylsulfonyl, insbesondere 2-Hydroxyethylsulfonyl oder 2-Hydroxypropylsulfonyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl, wie 2-Hydroxypropionyl, 3-Hydroxypropionyl, 3-Hydroxybutyryl oder 2-Hydroxy-3-methylbutyryl;

35 (C₁-C₆)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)-Alkanoyl, wie n-Decanoyl, Formyl, Acetyl, Propionyl, Pivaloyl, Isovaleryl oder Isobutyryl; Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl, wie (3-Amino, 3,3-dimethyl)propionyl, 4-Aminobutyryl, 5-Aminopentanoyl, 8-Aminohexanoyl; Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl, wie Dimethylaminoacetyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl;

40 (C₃-C₃)-Cycloalkylcarbonyl, wie Cyclopropylcarbonyl, Cyclobutylcarbonyl, Cyclopentylcarbonyl oder Cyclohexylcarbonyl; (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl, wie Phenylacetyl, Phenylpropanoyl oder Phenylbutanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyl;

4-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl substituiertes Benzoyl, wie 4-Chlorbenzoyl, 4-Methylbenzoyl, 2-Methoxycarbonylbenzoyl oder 4-

45 Methoxybenzoyl; Pyrrol-2-carbonyl;

Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl;

(C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl, wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Isobutoxycarbonyl oder tert-Butoxycarbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl, wie 2-(Trimethylsilyl)-ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl oder 1,1-Dimethyl-2,2,2-trichlorethoxycarbonyl;

50 (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxy-carbonyl, wie Benzoyloxycarbonyl, 1- oder 2-Naphthylmethoxycarbonyl oder 8-Fluorenylmethoxycarbonyl,

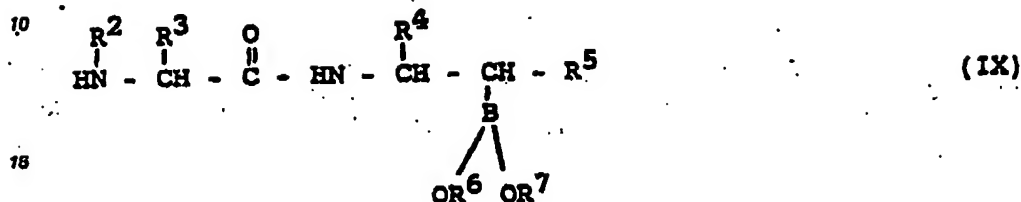
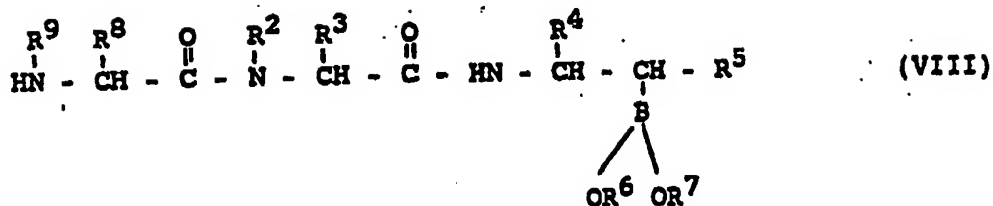
R² bedeutet besonders bevorzugt Wasserstoff oder Methyl oder bildet gemeinsam mit R³ und der diese Reste tragenden -N-CH- Gruppe ein Tetrahydroisochinolin oder Azabicyclooctan-Gerüst,

65 R³ und R⁴ sind unabhängig voneinander besonders bevorzugt Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-Propyl, n-Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, 3-Guanidinopropyl, Carbamoylmethyl, 2-Carbamoylethyl, Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, Mercaptomethyl, 2-(Methylthio)ethyl, (1-Mercapto,1-methyl)ethyl, Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, Amino, Aminomethyl, 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, N,N-Dimethylamino, Cyclohexylmethyl, Imidazol-4-yl-methyl, Benzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, Indol-3-yl-methyl, 4-Hydroxy-

- benzyl, 4-Methoxybenzyl, 3,4-Dihydroxybenzyl, 3,4-Dimethoxybenzyl, (Benzdioxolan-5-yl)methyl, 2-Thienyl, 2-Thienylmethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, 3-Thienyl, 3-Thienylmethyl, 2-(3-Thienyl)ethyl, 4-Chlorbenzyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-(Methylsulfonyl)ethyl, 2-Pyridylmethyl, 3-Pyridylmethyl, 4-Pyridylmethyl, Cyclohexyl, (1-Methylimidazol-4-yl)methyl, (3-Methylimidazol-4-yl)methyl, Phenyl, 1-Naphthylmethyl, 2-Naphthylmethyl, 2-Phenylethyl, 2-Thiazolylmethyl, 4-Thiazolylmethyl, 3-Pyrazolylmethyl, 4-Pyrimidinylmethyl, Indol-2-ylmethyl, 2-Benzo[b]thienylmethyl, 3-Benzo[b]thienylmethyl, 2-Furylmethyl, oder bilden mit R² bzw. R³ Ringsysteme wie vorstehend unter R² definiert, R⁴ ist besonders bevorzugt (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- oder bicyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₃-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist;
- 10 (C₆-C₁₀)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl; Dithiänyl und Dithiänylmethyl, R⁵ ist besonders bevorzugt Wasserstoff, Azido, Azidomethyl, 2-Azidoethyl, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₂)-alkyl, 3-(2-Pyridyl)-propyl, 3-(3-Pyridyl)-propyl, 3-(4-Pyridyl)-propyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, (Imidazol-2-yl)-propyl, (Imidazol-1-yl)-propyl, (Imidazol-4-yl)-propyl, [1-(C₁-C₄)-Alkylimidazol-2-yl]-propyl, (Imidazol-2-yl)-propyl, R⁶ und R⁷ sind wie auf Seite 10 definiert, R⁸ bedeutet besonders bevorzugt Wasserstoff oder Methyl oder bildet zusammen mit R⁹ und der diese Reste tragenden -N-CH- Gruppe ein Tetrahydroisochinoln- oder Azabicyclooctan-Gerüst, R¹⁰ bedeutet besonders bevorzugt Wasserstoff oder bildet zusammen mit R¹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthält, welches besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist, oder bildet zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen ein Thiochromansystem, dessen Schwefelatom besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist, R¹¹ und R¹² sind unabhängig voneinander besonders bevorzugt Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2-Thienyl, 2-3- oder 4-Pyridyl, 1- oder 2-Imidazolyl, 1-Naphthyl, 2- oder 3-Benzo[b]thienyl, n und m sind unabhängig voneinander besonders bevorzugt 0, 1 oder 2, R¹³ ist besonders bevorzugt Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl, R¹⁴ und R¹⁵ sind wie auf Seite 11 definiert, Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein Fragment mit endständiger Carboxylgruppe oder dessen reaktives Derivat mit einem entsprechenden Fragment mit freier Aminogruppe kuppelt, gegebenenfalls zum Schutz weiterer funktioneller Gruppen (eine) temporär eingeführte Schutzgruppe(n) abspaltet und die so erhaltene Verbindung gegebenenfalls in ihr physiologisch verträgliches Salz überführt.
- 30 Fragmente einer Verbindung der Formel I mit einer endständigen Carboxylgruppe besitzen die nachstehenden Formeln VI bis VII
- 35 A - OH (VI)



- 45 Fragmente einer Verbindung der Formel I mit einer endständigen Aminogruppe besitzen die nachstehenden Formeln VIII bis X
- 50
- 55



Methoden, die zur Herstellung einer Amidbindung geeignet sind, werden z.B. in Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band 15/2; Bodanszky et al., Peptide Synthesis, 2nd ed. (Wiley & Sons, New York 1976) oder Gross, Meienhofer, The Peptides: Analysis, synthesis, biology (Academic Press, New York 1979) beschrieben. Vorzugsweise werden die folgenden Methoden herangezogen:

36 Aktivestermethode mit N-Hydroxy-succinimid, 1-Hydroxybenzotriazol oder 3-Hydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-1,2,3-benzotriazin als Alkoholkomponente, Kupplung mit einem Carbidimid wie Dicyclohexylcarbidimid oder mit Propanphosphonsäureanhydrid und die Gemischt-Anhydrid-Methode mit Pivaloylchlorid oder Chlormeisensäureethylester oder -isobutylester.

Fragmente der Formel VI, sofern sie unter

a) Formel II fallen, werden nach den allgemein bekannten Methoden zur Herstellung von Aminosäuren synthetisiert:

b) Formel III fallen, werden ausgehend von den entsprechenden Aminosäuren synthetisiert, wobei deren Chiralitätszentrum erhalten bleibt. Diazotierung bei -20°C bis 50°C in verd. Mineralsäuren führt zu α -Bromcarbonsäuren oder über die Milchsäuren zu α -Trifluormethansulfonyloxy-Carbonsäuren, die mit einem R^1 und R^{10} tragenden Nucleophil umgesetzt werden können;

c) Formel IV fallen, werden ausgehend von Malonestern hergestellt, deren Alkylierung mit Arylalkylhalogeniden mono- oder disubstituierte Malonester liefert, die nach Verseifung durch Decarboxylierung in die gewünschten Derivate überführt werden. Für den Fall, daß einer der Reste R^{11} oder R^{12} Hydroxy bedeutet, geht man von der entsprechenden Aminosäure aus und erhält nach Diazotierung (wie oben beschrieben) die Milchsäure (Anzahl der R^{11} oder R^{12} tragenden CH_2 -Gruppen = 0) oder man geht von der substituierten Malonsäure aus, wobei Monoverseifung und selektive Reduktion (mit z.B. Diboran oder $LiAlH_4$) die 2-substituierte 3-Hydroxy-propionsäure ergibt.

50 Fragmente der Formel VII werden nach den allgemeinen bekannten Methoden zur Herstellung von Aminosäuren und Peptiden synthetisiert.

Zur Synthese der Fragmente der Formel X werden N-geschützte α -Aminosäuren nach B. Castro et al. (Synthesis 1983; 676) in die α -Aminoaldehyde überführt. Dann erfolgt Wittig-Reaktion mit einem den Rest B^5 tragenden Phosphoniumsalz und anschließend eine Hydroborierung.

Die zur Herstellung von Verbindungen der Formel I erforderlichen Vor- und Nachoperationen wie Einführung und Abspaltung von Schutzgruppen sind literaturbekannt und sind z.B. in T.W. Greene "Protective Groups in Organic Synthesis" (John Wiley & Sons, New York, 1981) beschrieben. Salze von Verbindungen der Formel I mit salzbildenden Gruppen werden in an sich bekannter Weise hergestellt.

indem man z.B. eine Verbindung der Formel I mit einer basischen Gruppe mit einer stöchiometrischen Menge einer geeigneten Säure oder Verbindungen der Formel I mit einer sauren Gruppe mit einer stöchiometrischen Menge einer geeigneten Base umsetzt. Stereoisomerengemische, insbesondere Diastereomerengemische, die gegebenenfalls bei der Synthese von Verbindungen der Formel I anfallen, können in an sich bekannter Weise durch fraktionierte Kristallisation oder durch Chromatographie getrennt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I weisen enzymhemmende Eigenschaften auf, insbesondere hemmen sie Aspartylproteasen wie das Renin.

Renin wird als Folge verschiedener Stimuli (Volumendepletion, Natriummangel, β -Rezeptorenstimulation) von den juxtaglomerulären Zellen der Niere in den Blutkreislauf sezerniert. Dort spaltet es von dem aus der Leber ausgeschiedenen Angiotensinogen das Decapeptid Angiotensin I ab. Dieses wird durch das "angiotensin converting enzyme" (ACE) in Angiotensin II überführt. Angiotensin II spielt eine wesentliche Rolle bei der Blutdruckregulation, da es direkt den Blutdruck durch Gefäßkonstriktion steigert. Zusätzlich stimuliert es die Sekretion von Aldosteron aus der Nebenniere und erhöht auf diese Weise über die Hemmung der Natrium-Ausscheidung das extrazelluläre Flüssigkeitsvolumen, was seinerseits zu einer Blutdrucksteigerung beiträgt. Hemmer der enzymatischen Aktivität des Renins bewirken eine verminderte Bildung von Angiotensin I, was eine verminderte Bildung von Angiotensin II zur Folge hat. Die Erniedrigung der Konzentration dieses aktiven Peptidhormons ist die direkte Ursache für die blutdrucksenkende Wirkung von Renin-Hemmern.

Die Wirksamkeit von Renin-Hemmern kann durch in-vitro-Tests überprüft werden. Hierbei wird die Verminderung der Bildung von Angiotensin I in verschiedenen Systemen (Humanplasma, gereinigtes Humanrenin) gemessen.

1. Testprinzip

Z.B. Humanplasma, welches sowohl Renin als auch Angiotensinogen enthält, wird bei 37° C mit der zu testenden Verbindung inkubiert. Dabei wird aus Angiotensinogen unter der Einwirkung von Renin Angiotensin I freigesetzt, das anschließend mit einem handelsüblichen Radioimmunoassay gemessen werden kann. Diese Angiotensin-Freisetzung wird durch Renin-Inhibitoren gehemmt.

2. Gewinnung des Plasmas

Das Blut wird von freiwilligen Probanden gewonnen (ca. 0,5 l pro Person; Blut-Entnahmegesetz der Fa. ASID Bonz und Sohn, Unterschleißheim) und in teilweise evakuierten Flaschen unter Eiskühlung aufgefangen. Die Gerinnung wird durch Zugabe von EDTA (Endkonzentration 10 mM) verhindert. Nach dem Zentrifugieren (Rotor HS 4 (Sorvall), 3 500 Upm, 0-4° C, 15 min; wiederholen, falls erforderlich) wird das Plasma vorsichtig abpipettiert und in geeigneten Portionen bei -30° C eingefroren. Für den Test werden nur Plasmen mit ausreichend hoher Reninaktivität verwendet. Plasmen mit niedriger Reninaktivität werden durch eine Kältebehandlung (-4° C, 3 Tage) aktiviert (Prorenin \rightarrow Renin).

3. Durchführung des Tests

Angiotensin I wird mit dem Renin-Maia®-Kit (Serono Diagnostics S.A., Cologno, Schweiz) bestimmt. Die Inkubation des Plasmas wird nach der dort angegebenen Anleitung durchgeführt:

Inkubationsansatz: 1000 μ l Plasma (bei 0-4° C aufgetaut)

100 μ l Phosphatpuffer (pH 7,4)

Zusatz von 10^{-4} M Ramiprilat

10 μ l PMSF-Lösung

10 μ l 0,1 % Genapol PFIC

12 μ l DMSO bzw. Testpräparat

Die Testpräparate werden i.a. 10^{-2} M in 100 % Dimethylsulfoxid (DMSO) gelöst und mit DMSO entsprechend verdünnt; der Inkubationsansatz enthält max. 1 % DMSO.

Die Ansätze werden in Eis gemischt und für 1 Stunde zur Inkubation in ein Wasserbad (37° C) gestellt. Aus einem zusätzlichen Ansatz ohne Inhibitor werden ohne weitere Inkubation insgesamt 6 Proben (jeweils 100 μ l) zur Bestimmung des Ausgangs-Angiotensin I-Gehaltes des verwendeten Plasmas entnommen.

Die Konzentrationen der Testpräparate werden so gewählt, daß etwa der Bereich von 10-90 %

Enzymhemmung abgedeckt ist (mindestens fünf Konzentrationen). Am Ende der Inkubationszeit werden aus jedem Ansatz drei 100 µl-Proben in vorgekühlten Eppendorf-Gefäßen auf Trockeneis eingefroren und bei ca. -25 °C für die Angiotensin I-Bestimmung aufbewahrt (Mittelwert aus drei Einzelproben).

Angiotensin I-Radioimmunoassay (RIA)

Es wird exakt die Gebrauchsanweisung des RIA-Kits (Renin-Maia®-Kit, Serono Diagnostics S.A., Coinsins, Schweiz) befolgt.

Die Eichkurve umfaßt den Bereich von 0,2 bis 25,0 ng Angiotensin I pro ml. Der Basis-Angiotensin I-Gehalt des Plasmas wird von allen Meßwerten abgezogen. Die Plasma-Renin-Aktivität (PRA) wird als ng Ang I/ml x Stunde angegeben. PRA-Werte in Gegenwart der Testsubstanzen werden auf einen Ansatz ohne Inhibitor (= 100 %) bezogen und als % Restaktivität angegeben. Aus der Auftragung von % Restaktivität gegen die Konzentration (M) des Testpräparates (logarithmische Skala) wird der IC₅₀-Wert abgelesen.

Die in der vorliegenden Erfindung beschriebenen Verbindungen der allgemeinen Formel I zeigen in dem in-vitro-Test Hemmwirkungen bei Konzentrationen von etwa 10⁻⁵ bis 10⁻¹⁰ Mol/l.

Renin-Hemmer bewirken an salzverarmten Tieren eine Blutdrucksenkung. Da sich menschliches Renin von dem Renin anderer Spezies unterscheidet, werden zum in-vivo-Test von Renin-Hemmern Primaten, wie zum Beispiel Rhesus-Affen, herangezogen. Primaten-Renin und Human-Renin sind in ihrer Sequenz weitgehend homolog. Durch i.v. Injektion von Furosemid wird eine endogene Renin-Ausschüttung angeregt. Anschließend werden die Testverbindungen verabreicht und ihre Wirkung auf Blutdruck und Herzfrequenz wird gemessen. Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung sind hierbei in einem Dosisbereich von etwa 0,1 - 5 mg/kg i.v. wirksam, bei intraduodenaler Applikation per Gastroskop im Dosisbereich von etwa 1 - 50 mg/kg. Die in der vorliegenden Erfindung beschriebenen Verbindungen der allgemeinen Formel I können als Antihypertensiva sowie zur Behandlung der Herzinsuffizienz verwendet werden.

Zum Gegenstand der Erfindung gehört weiterhin die Verwendung von Verbindungen der Formel I zur Herstellung von Arzneimitteln zur Bluthochdrucktherapie und der Behandlung der kongestiven Herzinsuffizienz sowie die genannten Arzneimittel.

Pharmazeutische Präparate enthalten eine wirksame Menge des Wirkstoffs der Formel I zusammen mit einem anorganischen oder organischen pharmazeutisch verwendbaren Trägerstoff.

Die Anwendung kann intranasal, intravenös, subkutan, peroral oder intraduodenal erfolgen. Die Dosierung des Wirkstoffs hängt von der Warmblüter-Spezies, dem Körpergewicht, Alter und von der Applikationsart ab.

Die pharmazeutischen Präparate der vorliegenden Erfindung werden in an sich bekannten Lösungs-, Misch-, Granulier- oder Dragierverfahren hergestellt.

Für die orale Anwendungsform werden die aktiven Verbindungen mit den dafür üblichen Zusatzstoffen wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmitteln vermischt und durch übliche Methoden in geeignete Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, wäßrige, alkoholische oder ölige Suspensionen oder wäßrige, alkoholische oder ölige Lösungen. Als inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesia, Magnesiumcarbonat, Kaliumphosphat, Milchzucker, Glucose, Magnesiumstearat oder Stärke, insbesondere Maisstärke verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder Lösungsmittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl und Lebertran.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die aktiven Verbindungen oder deren physiologisch verträgliche Salze, gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weitere Hilfsstoffe in Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösungen oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propandiol oder Glycerin, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannitlösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Verzeichnis der verwendeten Abkürzungen:

5	Ac	Acetyl
	Boc	tert-Butoxycarbonyl
	BuLi	n-Butyllithium
	DC	Dünnschichtchromatographie
	DCC	Dicyclohexylcarbodiimid
	DCI	Desorption Chemical Ionisation
	DIP	Diisopropylether
	DNP	2,4-Dinitrophenyl
10	DMF	Dimethylformamid
	DMSO	Dimethylsulfoxid
	EE	Essigsäureethylester
	EI	Electron Impact
	Etoc	Ethoxycarbonyl
15	FAB	Fast atom bombardment
	H	Hexan
	HOBT	1-Hydroxybenzotriazol
	Iva	Isovaleryl
	M	Molekularpeak
20	MeOH	Methanol
	MS	Massenspektrum
	MTB	Methyl-tert.-butylether
	Nva	Norvalin
	Nle	Norleucin
25	R.T.	Raumtemperatur
	Schmp.	Schmelzpunkt
	Sdp _{xx}	Siedepunkt bei xx Torr
	Thi	β -2-Thienylalanin
	THF	Tetrahydrofuran
30	Z	Benzoyloxycarbonyl.

Die sonstigen für Aminosäuren verwendeten Abkürzungen entsprechen dem in der Peptidchemie üblichem Drei-Buchstaben-Code wie er z.B. in Eur. J. Biochem. 138, 9 - 37 (1984) beschrieben ist. Falls nicht ausdrücklich anders angegeben, handelt es sich immer um Aminosäuren der L-Konfiguration.

Die nachstehenden Beispiele dienen zur Erläuterung der vorliegenden Erfindung, ohne daß diese darauf beschränkt wäre.

40 Beispiel 1

[3-tert-Butylsulfonyl, 2-(2)-thienylmethyl]propionyl-Nva-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

45 348 mg [3-tert-Butylsulfonyl,2-(2)-thienylmethyl]-propionyl-Nva-OH werden in 40 ml THF gelöst und bei -20 °C zunächst 88 μ l N-Methylmorpholin, dann 115 μ l Chloramelsäureisobutylester zugespritzt. Nach 10 Minuten bei -20 °C wird 123 μ l Triethylamin addiert. Das so erhaltene gemischte Anhydrid wird bei -20 °C zu einer Lösung von 400 mg [1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylammonium-trifluoracetat in 40 ml THF zugespritzt. Es wird 1 h bei -20 °C gerührt und 22 h bei R.T. stehen gelassen. Man verdünnt mit 100 ml MTB, wäscht 2x mit je 30 ml 5 % wässriger NaHSO₄-Lösung und 2x mit je 30 ml 5 % wässriger Na₂CO₃-Lösung. Die organische Phase wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit MTB/DIP = 1:1 erhält man 160 mg der Titelverbindung als farblose Kristalle.

65 R_f (MTB/DIP 1:1) = 0,50 MS (FAB):709 (M+1)

a) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionyl-Nva-OH

490 mg [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionyl-Nva-OMe werden in 4 ml Methanol gelöst, 0,4 ml H₂O sowie 0,7 ml 2N NaOH zugegeben und 5h bei R.T. gerührt. Mit NaHSO₄-Lösung wird auf pH=2 angesäuert und 3x mit 50 ml EE extrahiert. Anschließend wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 470 mg blaßgelbes Harz.

5 R_f (EE) = 0,24 MS (FAB): 390 (M+1)

b) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionyl-Nva-OMe

10 1,5 g [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionsäure sowie 0,95 g Nva-OMe x HCl werden in 40 ml CH₂Cl₂ gelöst und bei 10 °C zunächst 3,8 ml Triethylamin, dann 3,5 ml einer 50 % Lösung von Propanphosphonsäure-Anhydrid in CH₂Cl₂ zugegeben. 20 h wird bei R.T. gerührt, das Solvens im Vakuum entfernt, in 100 ml MTB aufgenommen und mit je 100 ml NaHSO₄-Lösung und NaHCO₃-Lösung gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet, das Solvens im Vakuum entfernt und mit EE/H 1:1 chromatographiert.

16 Man erhält 2 diastereomere Öle, die getrennt weiter verarbeitet werden.

Diastereomer 1 R _f (EE/H 1:1) = 0,30	0,95 g
Diastereomer 2 R _f (EE/H 1:1) = 0,20	0,95 g

20

MS (DCI, für beide Diastereomere gleich): 404 (M+1)

25 c) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionsäure

4,4 g [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionsäuremethylester werden in 50 ml 5N HCl suspendiert und 2 h zum Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung wird 3x mit 50 ml EE extrahiert, über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 4,0 g der Titelverbindung als blaßgelbes Öl.

30 R_f (MTB) = 0,15 - 0,25 MS (DCI): 291 (M+1)

d) [3-t-Butylsulfonyl,2-(2-thienylmethyl)]propionsäuremethylester

35 8,4 g [3-t-Butylthio,2-(2-thienylmethyl)]propionsäuremethylester werden in 100 ml CH₂Cl₂ gelöst und 10,6 g m-Chlorperbenzoesäure unter Eiskühlung portionsweise zugegeben. 1 h wird bei R.T. gerührt, anschließend zunächst mit 100 ml 10 % Na₂SO₃, dann mit 100 ml NaHCO₃ gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 7,2 g der Titelverbindung als farbloses Öl.

40 R_f (MTB) = 0,56 MS (DCI): 305 (M+1)

e) [3-t-Butylthio,2-(2-thienylmethyl)]propionsäuremethylester

45 6,1 ml t-Butylmercaptan werden in 100 ml MeOH (wasserfrei) gelöst und unter Argon 130 mg NaH zugegeben. Anschließend werden 7,6 g 2-(2-Thienylmethyl)acrylsäure-methylester zugetropft und 4 h bei R.T. gerührt. Das Solvens wird im Vakuum entfernt, in 100 ml MTB aufgenommen und mit 100 ml 5 % NaHSO₄-Lösung gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 10,4 g der Titelverbindung als blaßgelbe Flüssigkeit, die ohne Reinigung und Charakterisierung weiter eingesetzt wird.

50 R_f (DIP/H 1:5) = 0,31

f) 2-(2-Thienylmethyl)acrylsäure-methylester

55 11,8 g 2-Thienylmethylmalonsäure-monomethylester, 5,8 ml Diethylamin und 5,0 ml 38 % wäßrige Formaldehyd-Lösung werden bei R.T. unter Argon 1 h gerührt. Das Wasser wird anschließend im Vakuum entfernt und der Rückstand chromatographiert. Man erhält 7,8 g der Titelverbindung als farblose Flüssigkeit. R_f (MTB/H 1:5) = 0,49

g) 2-Thienylmethylmalonsäure-monomethylester

20,1 g 2-Thienylmethylmalonsäure-dimethylester werden in 300 ml MeOH gelöst und 5,0 g KOH zugegeben. Bei R.T. wird 7 h gerührt, das Solvens im Vakuum entfernt und mit je 100 ml 5 % Na_2CO_3 -Lösung und EE aufgenommen. Anschließend wird die wässrige Phase auf pH=2 angesäuert und 3 x mit je 100 ml EE extrahiert. Über Na_2SO_4 wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 16,0 g der Titelverbindung als blaßgelbes Öl.

R_f (EE/MeOH 8:1) = 0,3 - 0,4

10

h) 2-Thienylmethylmalonsäure-dimethylester

87,8 g Malonsäuredimethylester und 410 g Kalium-*t*-butylat werden unter Eiskühlung in 1,1 l THF (wasserfrei) gelöst und unter Argon 44,1 g 2-Thienylmethylchlorid in 500 ml THF zugetropft. 3 h wird bei R.T. gerührt, das KCl abfiltriert, das Solvens im Vakuum entfernt und der Rückstand chromatographiert. Man erhält 33,8 g der Titelverbindung (I) als farbloses Öl neben 8,8 g Bis-(2-Thienylmethyl)-malonsäuredimethylester (II)

R_f (I) (Toluol/DIP 20:1) = 0,35

R_f (II) (Toluol/DIP 20:1) = 0,44

20

g) 2-Thienylmethylchlorid

252 g Thiophen werden in 128 ml konzentrierter wässriger HCl suspendiert und bei 0° C 1 h lang HCl-Gas eingeleitet. Anschließend werden ohne Unterbrechung des HCl-Stromes 255 ml 35 % wässrige Formaldehydlösung zugetropft und weitere 15 Minuten bei 0° C gerührt. Nach Abtrennung der organischen Phase wird die wässrige Phase noch 2x mit 600 ml CH_2Cl_2 extrahiert. Anschließend wird 2x mit 600 ml gesättigter wässriger Na_2CO_3 gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet, das Solvens im Vakuum entfernt und destilliert. Man erhält 174 g der Titelverbindung als farblose Flüssigkeit.

$\text{Sdp}_{22} = 81 - 84^\circ \text{C}$

30

h) [1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylammonium-trifluoracetat

520 mg Z-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamin und 95 μl Trifluoressigsäure werden in 10 ml EtOH gelöst, mit 105 mg Pd/C versetzt und 2,5 h bei R.T. unter 1 bar Druck hydriert. Anschließend wird der Katalysator abfiltriert und das Solvens im Vakuum entfernt. Man erhält 400 mg der Titelverbindung als farbloses Öl, das ohne Reinigung weiter eingesetzt wird.

MS (DCI) : 338 (M+1)

40

i) Z-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamin

6,5 g Z-[1-Cyclohexylmethyl,5-methyl]-hex-2-en-amin werden in 180 ml THF unter Argon gelöst. Bei 0° C wird 5,7 ml $\text{BH}_3\cdot\text{S}(\text{CH}_3)_2$ zugetropft und 1 h bei R.T. gerührt. Anschließend wird langsam Wasser zugetropft bis die Wasserstoffentwicklung beendet ist. Das Solvens wird im Vakuum entfernt und 2x mit je 100 ml Toluol nachrotiert. Der Rückstand wird in 120 ml CH_2Cl_2 gelöst und 11,2 g Pinakol zugegeben. 4 h wird am Wasserabscheider gekocht, das CH_2Cl_2 im Vakuum entfernt und an Kieselgel mit EE/n-Hexan = 1:8 chromatographiert. Man erhält 4,7 g der Titelverbindung als Diastereomergemisch, das durch erneute Chromatographie getrennt werden kann.

50

R_f (EE/n-Hexan = 1:8) = 0,25 0,22 MS (DCI) : 472 (M+1)

k) Z-[1-Cyclohexylmethyl,5-methyl]-hex-2-en-amin

55

13,1 g (Isopentyl, triphenyl)phosphoniumbromid werden in 280 ml THF suspendiert und mit 3,2 g Kalium-*tert*-Butylat versetzt. 2,5 h wird bei R.T. gerührt, dann auf 0° C gekühlt und 8,3 g Z-(2(S)-Cyclohexylmethyl)-aminoacetaldehyd in 100 ml THF zugetropft. 1 h wird bei R.T. gerührt, mit 200 ml MTB.

versetzt und 2x mit je 50 ml 5 % wäßriger NaHSO₄-Lösung und 2x mit je 50 ml 5 % wäßriger NaHCO₃-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Nach Chromatographie an Kieselgel erhält man 6,5 g der Titelverbindung als farbloses Öl.

R_f (EE/n-Hexan = 1:8) = 0,28 MS (DCI) : 344 (M+1)

6 Beispiele 2 und 3 wurden analog Beispiel 1 synthetisiert

Beispiel 2

10 [2-(S)-Benzyl,3-tert.-butylsulfonyl]propionyl-Nva-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

R_f (MTB/DIP 1:1) = 0,52 MS (FAB) : 703 (M+1)

15 Beispiel 3

20 [3-tert.-Butylsulfonyl,2-(1-naphthylmethyl)]propionyl-Val-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),2-cyclopentyl]methylamid

R_f (MTB/DIP 1:1) = 0,42 MS (FAB) : 751 (M+1)

25 Beispiel 4

Boc-Phe-His-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

30 300 mg Boc-Phe-His(DNP)-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid werden in 5 ml Acetonitril gelöst und mit 281 µl Thiophenol versetzt. 3 h wird bei R.T. gerührt, das Solvens i. Vak. entfernt und an Kieselgel mit MeOH/EE 1:20 chromatographiert. Man erhält 130 mg der Titelverbindung als farbloses amorphes Pulver.

R_f (EE/MeOH 20:1) = 0,35 MS (FAB) : 722 (M+1)

35 a) Boc-Phe-His(DNP)-[1-Cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

Die Titelverbindung wurde analog Beispiel 1 synthetisiert.

R_f (MTB) = 0,27 MS (FAB) : 872 (M+1)

40 Beispiel 5 wurde analog Beispiel 4 synthetisiert

Beispiel 5

45 [2-(S)-Benzyl,3-tert.-butylsulfonyl]propionyl-His-[1-cyclohexylmethyl,2-(4,4,5,5-tetramethyl-1,3,2-dioxaborolan-2-yl),5-methyl]hexylamid

R_f (EE/MeOH 10:1) = 0,20 MS (FAB) : 741 (M+1)

50 Beispiel 6

[2-(S)-Benzyl,3-tert.-butylsulfonyl]propionyl-His-[1-cyclohexylmethyl,2-dihydroxyboryl,5-methyl]hexylamid

55 217 mg der Titelverbindung des Beispiels 5 und 220 µl Titanisopropoxid werden in 100 ml n-Propanol gelöst und 8 h gekocht an einem Soxhlet-Extraktor, der mit Molekularsieb 0,3 nm gefüllt ist. Die Reaktionslösung wird auf 100 ml ges. NaHCO₃-Lösung gegossen, das TiO₂ abfiltriert, 3 mal mit 50 ml EE

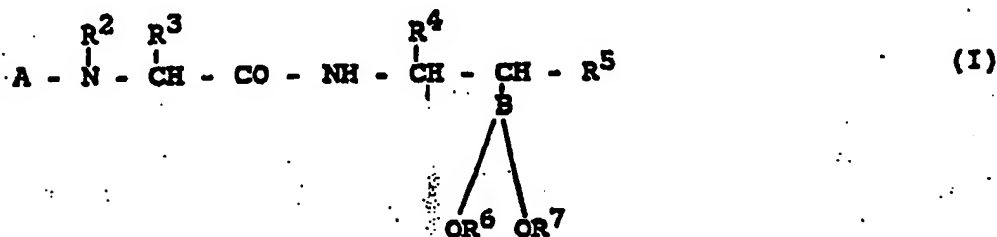
extrahiert und über Na_2SO_4 getrocknet. Das Solvens wird i. Vak. entfernt und an Kieselgel mit $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeOH}$ 10:1 chromatographiert. Man erhält 43 mg der Titelverbindung als weißes amorphes Pulver. R_f ($\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeOH}$ 10:1) = 0,28. MS (FAB): 659 (M+1)

8

Ansprüche

1. Verbindung der Formel I

10



18

20

In welcher

A einen Rest der Formeln II, III oder IV bedeutet

28



30



36



40

worin

48

50

58

R^1 a) Wasserstoff, $(\text{C}_1\text{-C}_{12})$ -Alkyl, das gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxy, Carbamoyl, $(\text{C}_1\text{-C}_8)$ -Alkanoyloxy, Carboxy, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxycarbonyl, F, Cl, Br, I, Amino, Amidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei oder drei $(\text{C}_1\text{-C}_8)$ -Alkylreste substituiert sein kann, Guanidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei, drei oder vier $(\text{C}_1\text{-C}_8)$ -Alkylreste substituiert sein kann, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alylamino, Di- $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -alkylamino, $(\text{C}_1\text{-C}_8)$ -Alkoxycarbonylamino, $(\text{C}_7\text{-C}_{15})$ -Arylalkoxycarbonylamino und 9-Fluorenylmethoxycarbonylamino substituiert ist; mono-, bi- oder tricyclisches $(\text{C}_3\text{-C}_{12})$ -Cycloalkyl, $(\text{C}_3\text{-C}_{12})$ -Cycloalkyl- $(\text{C}_1\text{-C}_6)$ -alkyl oder $(\text{C}_6\text{-C}_{14})$ -Aryl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch $(\text{C}_1\text{-C}_6)$ -Alkyl substituiert ist und Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxy, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkyl, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxycarbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist; $(\text{C}_6\text{-C}_{14})$ -Aryl- $(\text{C}_1\text{-C}_6)$ -alkyl, worin der Arylteil gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxy, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkyl, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxycarbonyl, Amino, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alylamino, Di- $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino- $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -alkyl, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkylamino- $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -alkyl, Di- $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -alkylamino- $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -alkyl, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxycarbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, $(\text{C}_1\text{-C}_7)$ -Alkoxysulfonyl, Sulfo- und Guanidino- $(\text{C}_1\text{-C}_8)$ -alkyl substituiert ist; oder für den Rest

eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder steht, und der gegebenenfalls wie (C₆-C₁₄)-Aryl unter a₁) definiert, mono-, di- oder trisubstituiert ist, bedeutet

6 oder

a₂) einen Rest der Formel V bedeutet

R¹ - W, (V)

wobei R¹ wie R¹ unter a₁) definiert ist und W für

-CO-, -O-CO-, -SO₂-, -SO-, -NH-SO₂-, -NH-CO-, -CH(OH)- oder -N(OH)- steht;

10 R² Wasserstoff oder (C₁-C₈)-Alkyl bedeutet, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet;

R² und R³ unabhängig voneinander wie R¹ und a₁) definiert sind oder

zusammen mit R² bzw. mit R³ und den diese tragenden Atomen Ringsysteme mit 5-12 Ringgliedern bilden wie oben definiert;

18 R⁴ (C₂-C₁₂)-Alkyl, mono-, bi- oder tricyclisches (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkylethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl substituiert ist; Dithiolanyl; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanylmethyl; Dithiolanylethyl; Dithianyl; Dithianylmethyl oder Dithianylethyl bedeutet;

R⁵ Wasserstoff; Azido; Azido-(C₁-C₄)-alkyl; (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Azido oder Hydroxy und Azido substituiert sein kann; (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl; (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl; C₂-C₁₂-

20 Cycloalkylsulfonyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfonyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₆-C₁₄)-Aryl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl, wobei Aryl auch für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen Heteroaromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2 O-Atomen als Ringglieder stehen kann, der auch teilweise oder vollständig hydriert sein kann, ebenfalls ist es möglich daß Aryl und Heteroaryl wie unter a₁) definiert substituiert sein kann,

26 R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₈)-Alkyl bedeuten; oder

zusammen mit dem Boratom und Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes, mono-, di-, tri- oder tetra-(C₁-C₆)-alkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem/den Kohlenstoffatom(en) noch ein -O- Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Glied enthalten kann, bilden;

30 R⁸ für Wasserstoff oder (C₁-C₈)-Alkyl steht, oder zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet;

R¹⁰ Wasserstoff oder (C₁-C₈)-Alkyl ist, oder zusammen mit R¹ oder R⁹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid

35 oder Sulfon oxidiert sein kann;

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy oder (C₆-C₁₄)-Aryl bedeuten, wobei Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(

40 C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-sulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-alkyl substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder stehen, der gegebenenfalls wie oben (C₆-C₁₄)-Aryl mono- oder disubstituiert ist,

45 n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 sein können,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- bis zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₇)-alkylamino substituiert ist, bedeutet,

R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-Hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-Hydroxyethyl)amino bedeuten

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

2. Verbindung der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

R¹ Wasserstoff bedeutet oder für (C₁-C₁₀)-Alkyl;

55 Cyclopentyl; Cyclohexyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclohexyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; gegebenenfalls substituiertes Phenyl-(C₁-C₈)-alkyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkyl; H₂N-(C₁-C₁₀)-Alkyl; HO-(C₁-C₁₀)-Alkyl; (C₁-C₈)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₈)-Alkoxy-carbonyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfinyl; Hydroxy-(C₁-

- (C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₈)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)-Alkanoyl; gegebenenfalls geschütztes Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl; Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₃)-Cycloalkylcarbonyl; (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl substituiertes Benzoyl; Pyrrol-2-carbonyl, Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl; (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxy-carbonyl steht, oder gemeinsam mit R¹⁰ ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxydiert sein kann,
- R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin bildet, die jeweils noch mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annelliert sein können, R³ und R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff;
- (C₁-C₁₀)-Alkyl, daß gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Cl, Br, Amino, Amidino, Guanidino, Carbamoyl, (C₁-C₅)-Alkoxy-carbonylamino, (C₆-C₁₅)-Arylalkoxy-carbonylamino und 8-Fluorenylmethoxy-carbonylamino substituiert ist; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₃)-alkyl, mono- oder bicyclisches (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₃)-Alkyl, das gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist, bedeutet oder für (C₁-C₃)-Alkyl, substituiert mit dem Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroatomen, mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2 O-Atomen als Ringglieder, der gegebenenfalls wie in Anspruch 1 für den Arylteil beschrieben mono- oder disubstituiert ist stehen, oder zusammen mit R² bzw. R³ Ringsysteme, wie vorstehend unter R² beschrieben, bilden;
- R⁴ (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₃-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl; Dithianyl und Dithianylmethyl ist;
- R⁵ für Wasserstoff, Azido, Azido-(C₁-C₄)-alkyl, (C₁-C₁₂)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl, (2-Pyridyl)-(C₁-C₄)-alkyl, (3-Pyridyl)-(C₁-C₄)-alkyl, (4-Pyridyl)-(C₁-C₄)-alkyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, (Imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, (Imidazol-1-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, (Imidazol-4-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, [1-(C₁-C₆)-Alkyl(imidazol-2-yl)]-(C₁-C₄)-alkyl, (Imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, [1-(C₁-C₆)-Alkyl(imidazol-2-yl)]-(C₁-C₄)-alkyl steht;
- R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff sind oder zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes mono-, di-, tri- oder tetraalkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern bilden, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem (den) Kohlenstoffatom(en) noch ein -O-Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Glied enthalten kann;
- R⁸ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin bilden, die jeweils zusätzlich mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annelliert sein können;
- R¹⁰ Wasserstoff oder Methyl ist, oder gemeinsam mit R¹ oder R⁸ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bilden, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxydiert sein kann,
- R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2- oder 3-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 1-, 2- oder 4-Imidazolyl, 1- oder 2-Naphthyl; 2- oder 3-Benzobenzothienyl sind;
- n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 bedeuten;
- R¹³ Wasserstoff, oder (C₁-C₁₂)-Alkyl ist,
- R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)-amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten, sowie deren verträgliche Salze.

3. Verbindung der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß

- R¹ (C₁-C₈)-Alkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfonyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₈)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)-Alkanoyl; Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl; Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₃)-Cycloalkylcarbonyl; (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl substituiertes Benzoyl; Pyrrol-2-carbonyl; Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-Alkoxy-car-

bonyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkoxycarbonyl bedeutet,

R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder gemeinsam mit R³ und der diese Reste tragenden -N-CH-Gruppe ein Tetrahydroisochinolin oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,

R³ und R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-Propyl, n-Butyl, Isobutyl, sec-

5 Butyl, 3-Guanidinopropyl, Carbamoylmethyl, 2-Carbamoylethyl, Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, Mercapto-
methyl, 2-(Methylthio)ethyl, (1-Mercapto,1-methyl)ethyl, Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, Amino, Aminome-
thyl, 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, N,N-Dimethylamino, Cyclohexylmethyl, Imidazol-4-yl-me-
thyl, Benzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, Indol-3-yl-methyl, 4-Hydroxybenzyl, 4-Methoxybenzyl, 3,4-
10 Dihydroxybenzyl, 3,4-Dimethoxybenzyl, (Benzodioxolan-5-yl)methyl, 2-Thienyl, 2-Thienylmethyl, 2-(2-Thie-
nyl)ethyl, 3-Thienyl, 3-Thienylmethyl, 2-(3-Thienyl)ethyl, 4-Chlorbenzyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-
(Methylsulfonyl)ethyl, 2-Pyridylmethyl, 3-Pyridylmethyl, 4-Pyridylmethyl, Cyclohexyl, (1-Methyl-Imidazol-4-
yl)methyl, (3-Methyl-Imidazol-4-yl)methyl, Phenyl, 1-Naphthylmethyl, 2-Naphthylmethyl, 2-Phenylethyl, 2-
Thiazolylmethyl, 4-Thiazolylmethyl, 3-Pyrazolylmethyl, 4-Pyrimidinylmethyl, Indol-2-yl-methyl, 2-Benzo[b]-
thienylmethyl, 3-Benzo[b]thienylmethyl, 2-Furylmethyl sind

15 oder mit R² bzw. R¹⁹ Ringsysteme wie vorstehend unter R² definiert, bilden,

R⁴ (C₂-C₁₂)-Alkyl; mono- oder bicyclisches (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₂-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der
Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist; (C₆-C₁₀)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolan-
ylmethyl; Dithianyl und Dithianylmethyl ist,

R⁵ Wasserstoff, Azido, Azidomethyl, 2-Azidoethyl, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl-
20 (C₁-C₃)-alkyl, 3-(2-Pyridyl)-propyl, 3-(3-Pyridyl)-propyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, 3-(4-Pyri-
dyl)-propyl, (Imidazol-2-yl)-propyl, (Imidazol-1-yl)-propyl, (Imidazol-4-yl)-propyl, [1-(C₁-C₄)-Alkylimidazol-2-
yl]-propyl, (Imidazol-2-yl)-propyl ist,

R⁶ und R⁷ wie in Anspruch 2 definiert sind,

R⁸ Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder zusammen mit R⁹ und der diese Reste tragenden -N-CH-
25 Gruppe ein Tetrahydroisochinolin- oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,

R¹⁰ Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R¹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder
bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet, das außer
Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthält, welches besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist, oder
zusammen mit R⁸ und den diese tragenden Atomen ein Thiochromansystem bildet, dessen Schwefelatom
30 besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist,

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 1- oder
2-Imidazolyl, 1-Naphthyl, 2- oder 3-Benzo[b]thienyl sind,

n und m unabhängig voneinander 0, 1 oder 2 sind,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl ist,

35 R¹⁴ und R¹⁵ wie in Anspruch 2 definiert sind, sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

4. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprü-
che 1 - 3, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Fragment mit endständiger Carboxylgruppe oder dessen
reaktives Derivat mit einem entsprechenden Fragment mit freier Aminogruppe kuppelt, gegebenenfalls zum
Schutz weiterer funktioneller Gruppen (eine) temporär eingeführte Schutzgruppe(n) abspaltet und die so
40 erhaltene Verbindung gegebenenfalls in ihr physiologisch verträgliches Salz überführt.

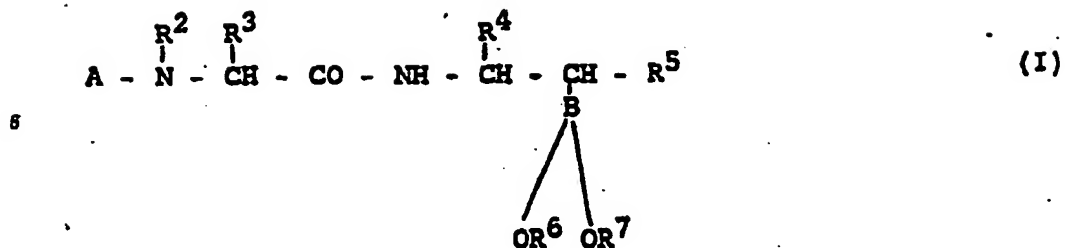
5. Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 3 zur Anwendung als
Heilmittel.

6. Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 3 zur Anwendung als
Heilmittel bei der Behandlung des Bluthochdrucks.

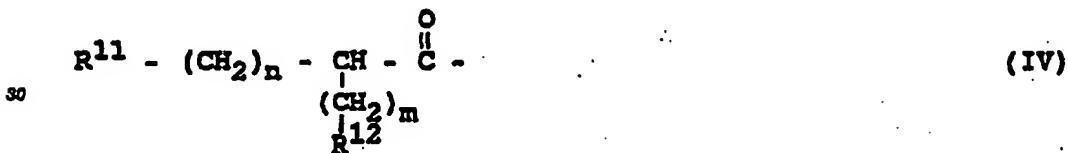
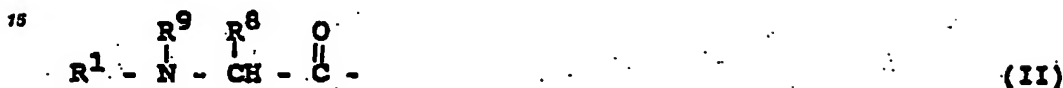
45 7. Pharmazeutisches Mittel enthaltend eine Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der
Ansprüche 1 - 3.

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: ES, GR

50 1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I



In welcher
A einen Rest der Formeln II, III oder IV bedeutet



worin
 35 R^1 a₁) Wasserstoff, (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Carbamoyl, (C₁-C₈)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, F, Cl, Br, I, Amino, Amidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei oder drei (C₁-C₈)-Alkylreste substituiert sein kann, Guanidino, das gegebenenfalls durch einen, zwei, drei oder vier (C₁-C₈)-Alkylreste substituiert sein kann, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, (C₁-C₅)-Alkoxy-carbonylamino, (C₇-C₁₅)-Aralkoxy-carbonylamino und 8-Fluorenylmethoxy-carbonylamino substituiert ist; mono-, bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₈)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl substituiert ist und Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist;
 40 (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl, worin der Arylteil gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino, Carboxy, Carboxymethoxy, Amino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-sulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₈)-alkyl substituiert ist; oder für den Rest
 50 eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder steht, und der gegebenenfalls wie (C₆-C₁₄)-Aryl unter a₁) definiert, mono-, di- oder trisubstituiert ist, bedeutet

oder
 55 a₂) einen Rest der Formel V bedeutet



worin R^1 wie R^1 unter a₁) definiert ist und W für

-CO-, -O-CO-, -SO₂-, -SO-, -NH-SO₂-, -NH-CO-, -CH(OH)- oder -N(OH)- steht;

R² Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet; R³ und R⁴ unabhängig voneinander wie R¹ und a₁) definiert sind oder zusammen mit R² bzw. mit R³ und den diese tragenden Atomen Ringsysteme mit 5-12 Ringgliedern bilden

6 wie oben definiert;

R⁴ (C₃-C₁₂)-Alkyl, mono-, bi- oder tricyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkylethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl substituiert ist; Dithiolanyl; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanylmethyl; Dithiolanylethyl; Dithiaryl; Dithiaryl-methyl oder Dithiarylethyl bedeutet; R⁵ Wasserstoff; Azido; Azido-(C₁-C₄)-alkyl; (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Azido oder Hydroxy und Azido substituiert sein kann; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl; (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl; C₃-C₁₂-Cycloalkylsulfonyl- (C₁-C₆)-alkyl; (C₁-C₆)-Alkylsulfonyl-(C₁-C₆)-alkyl; (C₆-C₁₄)-Aryl, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl, wobei Aryl auch für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 8- oder 10-gliedrigen bicyclischen Heteroaromaten mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2 O-Atomen als Ringglieder stehen kann, der auch teilweise oder vollständig hydriert sein kann, ebenfalls ist es möglich, daß Aryl und Heteroaryl wie unter a₁) definiert substituiert sein kann,

15 R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten; oder zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes, mono-, di-, tri- oder tetra-(C₁-C₆)-alkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem/den Kohlenstoffatom(en) noch ein

20 -O- Glied, ein -NR¹⁴-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Glied enthalten kann, bilden; R⁸ für Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl steht, oder zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet; R¹⁰ Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl ist, oder zusammen mit R¹ oder R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern

25 bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann; R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy oder (C₆-C₁₄)-Aryl bedeuten, wobei Aryl gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino, (C₁-C₇)-Alkylamino, Di-(C₁-C₇)-alkylamino,

30 Carboxy, Carboxymethoxy, Amino- (C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₁-C₇)-alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonylmethoxy, Carbamoyl, Sulfamoyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-sulfonyl, Sulfo- und Guanidino-(C₁-C₆)-alkyl substituiert ist; oder für den Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 8- oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroaromaten, mit mindestens 1 C-Atom, 1 - 4 N-Atomen und/oder 1 - 2 S-Atomen und/oder 1 - 2 O-Atomen als Ringglieder stehen, der gegebenenfalls wie oben (C₆-C₁₄)-Aryl mono- oder disubstituiert ist,

35 n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 sein können,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl, das gegebenenfalls ein- bis zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₇)-alkylamino substituiert ist, bedeutet,

40 R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonylethyl) amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten

sowie deren physiologisch verträgliche Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Fragment mit endständiger Carboxylgruppe oder dessen reaktives Derivat mit einem entsprechenden Fragment mit freier Aminogruppe kuppelt, gegebenenfalls zum Schutz weiterer funktioneller Gruppen (eine) temporär eingeführte Schutzgruppe(n) abgespalten und die so erhaltene Verbindung gegebenenfalls in ihr physiologisch verträgliches Salz überführt.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

50 R¹ Wasserstoff bedeutet oder für (C₁-C₁₀)-Alkyl; Cyclopentyl; Cyclohexyl; Cyclopentyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; Cyclohexyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; gegebenenfalls substituiertes Phenyl-(C₁-C₆)-alkyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkyl; H₂N-(C₁-C₁₀)-Alkyl; HO-(C₁-C₁₀)-Alkyl; (C₁-C₆)-Alkoxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₆)-Alkoxy-carbonyl-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₆)-Alkylsulfonyl; (C₁-C₆)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₆)-Hydroxyalkylsulfonyl; (C₁-C₆)-Hydroxyalkylsulfinyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₆)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)-Alkanoyl; gegebenenfalls geschütztes Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl; Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₅)-Cycloalkyl-carbonyl; (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₆)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl substituiertes Benzoyl; Pyrrolyl-2-carbonyl, Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-

- Alkoxy-carbonyl; (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₆)-alkoxy-carbonyl steht, oder gemeinsam mit R¹⁰ ein mono- oder bicyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann, R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R³ und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin bildet, die jeweils noch mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annelliert sein können, R³ und R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff;
- (C₁-C₁₀)-Alkyl, daß gegebenenfalls ein- oder zweifach ungesättigt ist und das gegebenenfalls durch bis zu 3 gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkanoyloxy, Carboxy, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Cl, Br, Amino, Amidino, Guanidino, Carbamoyl, (C₁-C₃)-Alkoxy-carbonylamino, (C₆-C₁₅)-Arylalkoxy-carbonylamino und 9-Fluorenylmethoxy-carbonylamino substituiert ist; (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₃)-alkyl, mono- oder bicyclisches (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₃)-Alkyl, das gegebenenfalls durch einen oder zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Reihe F, Cl, Br, I, Hydroxy, (C₁-C₇)-Alkoxy, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl, Amino und Trifluormethyl substituiert ist, bedeutet oder für (C₁-C₃)-Alkyl, substituiert mit dem Rest eines 5- oder 6-gliedrigen monocyclischen oder 9- oder 10-gliedrigen bicyclischen, gegebenenfalls teilweise oder vollständig hydrierten Heteroatomen, mit mindestens 1 C-Atom, 1-4 N-Atomen und/oder 1-2 S-Atomen und/oder 1-2 O-Atomen als Ringglieder, der gegebenenfalls wie in Anspruch 1 für den Arylteil beschrieben mono- oder disubstituiert ist stehen, oder zusammen mit R² bzw. R³ Ringsysteme, wie vorstehend unter R² beschrieben, bilden;
- R⁴ (C₂-C₁₂)-Alkyl; mono- bi- oder tricyclisches (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₂-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist; (C₆-C₁₄)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolanylmethyl; Dithianyl und Dithianylmethyl ist;
- R⁵ für Wasserstoff, Azido, Azido-(C₁-C₄)-alkyl, (C₁-C₁₂)-Alkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₂-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₆)-alkyl, (2-Pyridyl)-(C₁-C₄)-alkyl, (3-Pyridyl)-(C₁-C₄)-alkyl, (4-Pyridyl)-(C₁-C₄)-alkyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, (Imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, (Imidazol-1-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, (Imidazol-4-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, [1-(C₁-C₆)-Alkyl]imidazol-2-yl]-(C₁-C₄)-alkyl, (Imidazol-2-yl)-(C₁-C₄)-alkyl, [1-(C₁-C₆)-Alkyl]imidazol-2-yl]-(C₁-C₄)-alkyl steht;
- R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff sind oder zusammen mit dem Boratom und den Sauerstoffatomen ein mono-, bi- oder tricyclisches, gesättigtes oder teilweise ungesättigtes mono-, di-, tri- oder tetraalkyliertes oder -phenyliertes Ringsystem mit 5-18 Ringgliedern bilden, das außer dem Boratom, den Sauerstoffatomen und dem (den) Kohlenstoffatom(en) noch ein -O-Glied, ein -NR¹³-Glied oder ein -CR¹⁴R¹⁵-Glied enthalten kann;
- R⁸ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist oder zusammen mit R⁹ und den diese tragenden Atomen Pyrrolidin oder Piperidin bilden, die jeweils zusätzlich mit Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl annelliert sein können;
- R¹⁰ Wasserstoff oder Methyl ist, oder gemeinsam mit R¹ oder R³ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bilden, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthalten kann, welches gegebenenfalls zum Sulfoxid oder Sulfon oxidiert sein kann,
- R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2- oder 3-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 1-, 2- oder 4-Imidazolyl, 1- oder 2-Naphthyl; 2- oder 3-Benzo[b]thienyl sind;
- n und m unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 und 4 bedeuten;
- R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₁₂)-Alkyl ist,
- R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, (3-Hydroxysulfonyl, 2-hydroxypropyl)amino, (2-Hydroxysulfonyl)ethyl)amino, (2-Hydroxysulfonylpropyl)amino, (Carboxymethyl)amino, Bis(2-hydroxyethyl)amino bedeuten.
3. Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
- R¹ (C₁-C₈)-Alkylsulfonyl; (C₁-C₈)-Alkylsulfinyl; (C₁-C₈)-Hydroxyalkylsulfonyl; Hydroxy-(C₁-C₁₀)-alkanoyl; (C₁-C₈)-Alkanoyloxy-(C₁-C₁₀)-alkyl; (C₁-C₁₁)-Alkanoyl; Amino-(C₁-C₁₁)-alkanoyl; Di-(C₁-C₇)-alkylamino-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; Piperidino-4-carbonyl; Morpholino-4-carbonyl; (C₂-C₈)-Cycloalkylcarbonyl; (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₂-C₁₁)-alkanoyl; 2-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 3-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; 4-Pyridyl-(C₁-C₈)-alkanoyl; gegebenenfalls durch Halogen, (C₁-C₇)-Alkyl, (C₁-C₇)-Alkoxy oder (C₁-C₇)-Alkoxy-carbonyl substituiertes Benzoyl; Pyrrol-2-carbonyl; Pyridyl-3-carbonyl; Benzolsulfonyl; (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl; substituiertes (C₁-C₁₀)-Alkoxy-carbonyl oder (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₈)-alkoxy-carbonyl bedeutet,
- R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder gemeinsam mit R³ und der diese Reste tragenden -H-CH-Gruppe ein Tetrahydroisochinolin oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,
- R³ und R⁸ unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-Propyl, n-Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, 3-Guanidinopropyl, Carbamoylmethyl, 2-Carbamoylethyl, Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, Mercapto-methyl, 2-(Methylthio)ethyl, (1-Mercapto,1-methyl)ethyl, Hydroxymethyl, 1-Hydroxyethyl, Amino, Aminomethyl, 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, N,N-Dimethylamino, Cyclohexylmethyl, Imidazol-4-yl-me-

thyl, Benzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, Indol-3-yl-methyl, 4-Hydroxybenzyl, 4-Methoxybenzyl, 3,4-Dihydroxybenzyl, 3,4-Dimethoxybenzyl, (Benzdioxolan-5-yl)methyl, 2-Thienyl, 2-Thienylmethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, 3-Thienyl, 3-Thienylmethyl, 2-(3-Thienyl)ethyl, 4-Chlorbenzyl, 2-(Methylsulfinyl)ethyl, 2-(Methylsulfonyl)ethyl, 2-Pyridylmethyl, 3-Pyridylmethyl, 4-Pyridylmethyl, Cyclohexyl, (1-Methyl-imidazol-4-yl)methyl, (3-Methyl-imidazol-4-yl)methyl, Phenyl, 1-Naphthylmethyl, 2-Naphthylmethyl, 2-Phenylethyl, 2-Thiazolylmethyl, 4-Thiazolylmethyl, 3-Pyrazolylmethyl, 4-Pyrimidinylmethyl, Indol-2-yl-methyl, 2-Benzo[b]-thienylmethyl, 3-Benzo[b]thienylmethyl, 2-Furylmethyl sind oder mit R² bzw. R¹³ Ringsysteme wie vorstehend unter R² definiert, bilden,

R⁴ (C₃-C₁₂)-Alkyl; mono- oder bicyclisches (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl oder (C₃-C₁₂)-Cycloalkylmethyl, wobei der Cycloalkylteil gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert ist; (C₆-C₁₀)-Arylmethyl; Dithiolanyl; Dithiolan-ylmethyl; Dithianyl und Dithianylmethyl ist,

R⁵ Wasserstoff, Azido, Azidomethyl, 2-Azidoethyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl, (C₃-C₁₂)-Cycloalkyl-(C₁-C₂)-alkyl, 3-(2-Pyridyl)-propyl, 3-(3-Pyridyl)-propyl, Imidazol-2-yl, Imidazol-1-yl, Imidazol-4-yl, 3-(4-Pyridyl)-propyl, (Imidazol-2-yl)-propyl, (Imidazol-1-yl)-propyl, (Imidazol-4-yl)-propyl, [1-(C₁-C₄)-Alkyl]imidazol-2-yl-propyl, (Imidazol-2-yl)-propyl ist,

R⁶ und R⁷ wie in Anspruch 2 definiert sind,

R⁸ Wasserstoff oder Methyl bedeutet, oder zusammen mit R⁵ und der diese Reste tragenden -N-CH-Gruppe ein Tetrahydroisochinolin- oder Azabicyclooctan-Gerüst bildet,

R¹⁰ Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R¹ und den diese tragenden Atomen ein mono- oder bicyclisches gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Ringsystem mit 5-12 Ringgliedern bildet, das außer Kohlenstoff noch 1 Schwefelatom enthält, welches besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist, oder zusammen mit R⁸ und den diese tragenden Atomen ein Thiochromansystem bildet, dessen Schwefelatom besonders bevorzugt zum Sulfon oxydiert ist,

R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Wasserstoff, Hydroxy, Phenyl, 2-Thienyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 1- oder 2-Imidazolyl, 1-Naphthyl, 2- oder 3-Benzo[b]thienyl sind, n und m unabhängig voneinander 0, 1 oder 2 sind,

R¹³ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl ist,

R¹⁴ und R¹⁵ wie in Anspruch 2 definiert sind.

4. Verwendung einer nach einem der Verfahren der Ansprüche 1 bis 3 hergestellten Verbindung der Formel I als Heilmittel;

5. Verwendung einer nach einem der Verfahren der Ansprüche 1 bis 3 hergestellten Verbindung der Formel I zur Bluthochdrucktherapie und zur Behandlung der kongestiven Herzinsuffizienz.

6. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung enthaltend eine nach einem der Verfahren der Ansprüche 1 bis 3 hergestellten Verbindung der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man diese zusammen mit einem physiologisch unbedenklichen Träger und gegebenenfalls weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☒ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☒ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☒ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)